PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

59-053836

(43)Date of publication of application: 28.03.1984

(51)Int.CI.

G03C 1/68 G03C 1/52

G03C 1/71 G03F 7/10

(21)Application number: 57-164435

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

21.09.1982

(72)Inventor: TOYAMA TADAO

KOBAYASHI KESANAO

KOIKE MITSURU TAMOTO KOUJI

(54) PHOTOSENSITIVE LITHOGRAPHIC PLATE

(57)Abstract:

PURPOSE: To improve stability of sensitivity during plate making, by using a combination of a photopolymerizable compsn. contg. a specified photosensitive polymer and a diazo resin. CONSTITUTION: A photopolymerizable compsn. layer formed on at least one side of a support consists of (A) a polymer having in the side chains unsatd. groups, each represented by the general formula, and a carboxyl group, (B) a monomer or oligomer having at least two polymerizable ethylenically unsatd. double bonds on the basis of monomer, (C) a photopolymn. initiator, and (D) a diazo resin, such as 2-methoxy-4hydroxy-5-benzoyl-benzenesulfonate produced by condensation of 4-diazo-diphenylamine and formaldehyde. As (B), pentaerythritol tetraacrylate, etc. are used, and as (A), allyl methacrylate/methacrylic acid copolymer in 85/15 molar ratio, etc. are used.

$$R_1 \qquad R_3 \quad R_4 \qquad R_5 \qquad R_6 \qquad R_6$$

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

7124-2H

昭59-53836

⑬公開 昭和59年(1984)3月28日

(51) Int. Cl.	. *
G 03 C	1/68
	1/52
	1/71

識別記号 庁内整理番号 7267-2H 7267-2H 7267-2H

発明の数 3 審査請求 未請求

(全 14 頁)

9感光性平版印刷版

G 03 F

②特 願 昭57—164435

7/10

20出 願 昭57(1982)9月21日

@発 明 者 登山忠夫

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番 地富士写真フイルム株式会社内

⑩発 明 者 小林袈裟直 静岡県榛原郡吉田町川尻4000番 地富士写真フィルム株式会社内

@発 明 者 小池充

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番 地富士写真フイルム株式会社内

70発 明 者 田本公璽

南足柄市中沼210番地富士写真

フイルム株式会社内

⑪出 願 人 富士写真フィルム株式会社 南足柄市中沼210番地

明紅竹

- 1. 発明の名称 感光性平版印刷版
- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 支持体の少なくとも一方の表面に光重合性 組成物の層を設けたば光性平版印刷版に於い て光重合性組成物が
- (A) 少なくとも一般式

$$\begin{array}{c} R_{1} \\ C = \begin{array}{c} R_{3} & R_{4} \\ I & I \\ C - C - Z - I \\ I \\ R_{5} \end{array}$$

【式中R1~R5は水絮、ハロゲノ、カルボキシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、アミノおよびそれぞれ関係悲を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アルキルアミノ、アルキルスルホニルから鴻惺れた据であり、 2は、破光、 (依共、 N H または N R (R は アルキル から 超ばれる) で表わされる 株およびカルボキシル 兆を 側鎖に有するポリマー、

- (II) 少なくとも2つの飛合可能なエチレン性不 飽和二重結合を有するモノマーまたはオリコ マー。
- (C) 光重合開始剤、および
- (1) ジアソ例脈

からなることを特徴とする感光性平版印刷版。

- (2) 支持体の少なくとも一方の表面にジアゾ的 脂の腎を設け、更に眩ジアン樹脂酸に隣接し て、光重合性組成物の層を設けた磁光性平版 印刷版に於いて、該光重合性組成物が
- W 少なくとも一般式

【式中R1~R5は水米、ハロゲノ、カルボキシル、スルホ、ニトロ、シナノ、アミド、アミノおよびそれぞれ能換粘を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アリーロキシ、アルキルアミノ、アリールアミノ、アルキルスルホニルおよびアリー

ルスルホニルから恐ばれた基であり、 Z は 酸素、値貨、 N II または N R (R は T ルキ ル k) から湿ばれる] で表わされる差およ びカルボキシル基を側鎖に有するポリマー、

- (B) 少なくとも2つの重合可能なエチレン性不 他和二重結合を有するモノマーまたはオリゴ マー、および
- (C) 光重合開始剂

からなることを特徴とする感光性平版印刷版。

- (3) 支持体の少なくとも一方の表面にジアン樹脂の場を設け、更に該ジアン樹脂層に隣接して光重合性組成物の腎を設けた感光性平成印刷版に於いて、該光重合性組成物が
- W) 少なくとも一般式

【式巾R·1~R b は水梁、ハログノ、カルボキシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、アミノおよびそれぞれ催換勘を有していて

このことは、例えば感光性平版印刷版の最適額 光飲は、版面温度 4 5 °C のとき 1 0 秒必要だと すると、10°C では、20~80 秒必要であり、 10 秒解光では充分な 面像を得ることはできることになる。しかるに、冬期早朝作業では、10°C もよいてルキル、アリール、アルコキン、 アリーロキン、アルキルアミノ、アリール アミノ、アルキルスルホニルおよびアリー ルスルホニルから選ばれた据であり、2は 酸素、確式、NHまたはNR(Rはアルキ ル族)から選ばれる」で表わされる指およ ひカルボキシル基を側鎖に有するポリマー、

- (D) 少なくとも2つの取合可能なエテレン性不 削和二重結合を有するモノマーまたはすりゴ
- (C) 光重合開始剂、および
- (D) ジアゾ樹脂

からなることを特徴とする磁光性平版印刷版。

3. 発明の詳細な説明

本発明は磁光性平版印刷版に関するものであり、 特に製版時の感度の安定性を改良した新規な光重 合性感光性組成物を用いた感光性平版印刷版に関 するものである。

光重合性組成物を感光性平版印刷版の感光性画像形成域として用いる試みは多く、特公昭 4 6 一

の象件はあり得るし、連続作業で且つ光源から版 面までの距離が近い錯枠では、45°C以上に達 することもありうる。

このような条件のもとでは同一の腐光滑では到 底、安定した両像を得ることは不可能であること が理解できる。

更に光重合組成物には蘇光停止後も残存する活性種による後低合かみられ、 残光から現像までの時間が長いほど感度が上がる (以後この現象を帶像増感と呼ぶ)という欠点もあることが刊つた。

上掲特許明確はに関示されている光重合性組成物に於いても、例外ではなく、 耐像増感は 2~8 倍にも及ぶことがあつた。

このことは製版現場においていわゆる「焼ため」 が出来ないということであり終光性平版印刷版と して爪大な欠陥となつていた。

発明者らは先に

$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
\hline
C = C - C - Z - Z - R_5
\end{array}$$

【式中R1~R5は水米、ハロゲノ、カルボキシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、アミノおよびそれぞれ離換菇を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アリーロキシ、アルキルアミノ、アリールフトンスルホニルから選ばれた話であり、2は一般深、(備氏、NHまたはNH(Rはアルキル茶)から選ばれる〕で表わされる揺およびカルボキシル基を側鎖に有するポリマー、

- (B) 少なくとも2つの預合可能なエチレン性不 飽和二度結合を有するモノマーまたはオリゴ マー、および
- (C) 光质合開始剂

から成る光重合組成物を用いることによつて 点度依存性と常像増感を低減できることを見 出したが、発明者らは、更に製版時の感度の 安定性を改良すべく鋭愁研究した結果、上記 光重合組成物とジアン樹脂を組み合わせることでより一層安定性が向上されることを見出

飽和二重結合を有するモノマーまたはオリゴ 一

- (C) 光雨合開始剂、および
- (ロ) シアソ樹脂

からなることを特徴とする感光性平版印刷版、

- (2) 支持はの少なくとも一方の表面にジアン樹脂の間を設け、更に該ジアン樹脂層に隣接して光重合性組成物の層を設けた感光性平版印刷版に於いて光重合性組成物が
- (A) 少なくとも一般式

【式中R₁~R₅は水溝、ハロゲノ、カルボキシル、スルホ、ニ!ロ、シアノ、アミド、アミノやそれぞれ附換減を有していてもよいアルキル、アリール、アルコギン、アリールアミノ、アリールアミノ、環状アルギル、アルキルスルホニル、アリールスルホニルから返ばれた満であり、

1.12-

即ち本弟明は

支持体の少なくとも一方の設面に光重合性組 成物の層を設けた感光性平版印刷版に於いて 光重合性組成物が

W 少なくとも一般式

(式中R1~R5は水煮、ハロゲノ、カルボキンル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、アミノおよびそれぞれ假換港を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキン、アリールでラノ、アルキルアミノ、アリールアミノ、アルキルスルホニル、アリールスルホニルから過ばれた様であり、2は酸光、低黄、NHまたはNR(Rはアルキル焼)から過ばれる〕で裂わされる指およびカルボキンル花を個額に有するポリマー、

(B) 少なくとも2つの重合可能なエチレン性不

乙は酸素、硫代、NHまたはNR(RはTルキル湖)から選ばれる〕で張わされる共 およびカルボキシル洗を側斜に有するポリマ

- (B) 少なくとも2つの順合可能なエチレン供不 腕和二重結合を有するモノマーまたはオリゴ マー、
- (C) 光預台開始剤 からなることを特徴とする感光性平版印刷版、 または
- (3) 支持体の少なくとも一方の設而にジアン桐脂の層を設け、更に核ジアン桐脂層に隣接して光重合性組成物の層を設けた磁光性平版印刷版に於いて、該光重合性組成物が
- ₩ 少なくとも一般式

$$\begin{array}{c|cccc}
R_1 & R_3 & R_4 \\
C & C & C & C & Z & - \\
R_2 & & R_5
\end{array}$$

【式中R₁~R₅は水ボ、ハロゲノ、カルボ キシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、

特開昭59-53836(4)

アミノおよびそれぞれ催換基を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アリーロキン、アルキルアミノ、アリールアミノ、アルキルスルホニルかよびアリールスルホニルから選ばれた港であり、 2は一般素、硫黄、N川またはNR(Rはアルキル粘)から選ばれる」で表わされる恋およびカルボキンル基を調鎖に有するポリマー、

- (D) 少なくとも2つの社合可能なエチレン性不 飽和二重結合を有するモノマーまたはオリゴ マー.
- (C) 光重合開始用、および
- (D) ジアン前悔

からなることを特徴とする 配光性平版 III 刷版である。

光重合組成物にジアン桐脂を出み合わせた組成物は既に公知である。例えば時間昭55-120028号公報にはフリーラジカル連合性の不飽和化合物を含む光重合性組成物に有機溶媒可俗ジアン胡脂を均似に含む光反応性組成物と、この光反

しかみあたらない.

更に米国特許第3,905,8/1号明細書には、親水性表面を有する支持体の上にジアン側脂の下溢り唇を設けその上に光道合層を設けた感光性平版印刷版が示されているが、その傷構成により、温度依存性や潜像増感が改良されるとの記載は全くない。

それに対し、本発明は前述の如きポリマー(A)を含む特殊な光重合組成物にジアン網脂を添加或いは下遊りをすることにより温度依存性や階像増感を低減できることを見出したものであり、既に公知の組成物とは、その組成も効果も全く異る。

本発明ではシアン側脂は、特許請求範囲の(1)のように光度合組成(1)~(C)に混合しても、また請求 範囲(2)のように下流りとして用いても、更に請求 範囲(3)の如く双方に用いても、温底依存性の低級 に有効であるが、該光度合組成物に混合するのが 効果が大きく最も好ましい。

ジアン樹脂は光瓶合組成に添加される場合は、 有機裕媒可裕性のものが選ばれ、下途りとして用 応性組成物剤膜の下のアルミニウム表面に水溶性 ジアン側脂の被破屑(以後下離り層と呼ぶ)を有 することに関しての起説があり、更にポリアクリ ルインフタレートの如きそれ自体で架構し得るプ レポリマーをバインダーとして用いることが記載 されている。

しかしながら被公報は、他に水脈化性有機智能 可溶損合体を含む異水で現像可能な光反応性印刷 版用組成物に関するものでありジェン側脈の役割 については画像形成に関する他には何ら配慮がな い。更にポリアクリルイソフタレートの知りプレ ポリマーは落光後の加熱により飛台しりるバイン ダーとして磁加されており木発明で用いられるポ リマー())とは木質的に異るものである。

また米国特許館 4,3/6,949 号明制群には、エチレン性不飽和オリゴマーを含む光重合組成物に有機格刑可格性のジアゾニウム樹脂を含有し、更に下端り履に水務性ジアゾニウム樹脂を用いることが配収されているが、としてはジアゾニッム樹脂の役割として現像性の改善に関する配帳

いられる場合は水液性または有機溶媒可溶性の両 者から選ばれる。

本発明に用いられるジアゾ側脂は、従来よりネ ガ型の感光性平版印刷版に用いられてきたもので あり、4ージアソージフエニルアミン、ノージア ゾー+-N, N-ジメチルアミノベンゼン、1-ジアゾー 4 - N。 N - ジエチルアミノベンゼン、 ノージアゾー 4 - N - エチルー N - ヒドロキシエ チルアミノベンセン、ノージアゾーリーNーメチ ルーNーヒドロキシエチルアミノベンゼン、1ー ジアゾー2, オージエトキシーサーベンゾイルア ミノベンゼン、ノージアゾーャー Nーベンジルア ミノベンゼン、ノージアゾーチーN. Nージメチ ルナミノベンゼン、ノージアゾー4ーモルフォリ ノベンゼン、ノージアゾーユ。メージメトキシー ¥ーpートリルメルカプトペンゼン、 / ージアゾ ーユーエトキシーリー N. Nージメチルブミノベ ンゼン、pージアゾージメチルアニリン、1ージ アゾー 2 , ょージブトキシーャーモルフォリノベ ンゼン、ノージアゾーコ、オージエトキシーギー

特開昭59-53836(5)

モルフオリノベンゼン、ノージアゾー2,ェージ メトキシー4 ニモルフォリノベンゼン、 1 ー ジア ゾー2, メージエトキシー4ーモルフォリノベン ゼン、ノージアゾー 2、 メージエトキシー4 - p ートリルメルカプトベンゼン、ノージアゾー3ー エトキシーチーNーメチルーNーベンジルアミノ ベンゼン、 / ージアゾーョークロロー 4 - N, N ージエチルアミノベンゼン、ノージアゾーヨーメ チルーチーピロリジノベンゼン、ノージアゾーユ ークロロー4ーN, Nージメチルアミノーカーメ トキシベンゼン、ノージアゾーョーメトキシーチ ーピロリジノベンゼン、 ヨーメトキシーリージア ゾジフエニルアミン、 ヨーエトキシーチージアゾ ジフエニルアミン、 3ー (nープロポキシ)ー4 ージアゾジフエニルアミン、3ー(イソプロポキ シリーチージアゾジフエニルアミンのようなジア . ゾモノマーと、ホルムアルデヒド、アセトアルデ ヒド、プロピオンアルデヒド、ブチルアルデヒド、 イソブチルアルデヒド、またはペンズアルデヒド のような縮合剤をモル比で谷々!: 1~1:0.5、

好ましくは1:0.8~1:0.6を通常の方法 て縮合して得られた縮合物と陷イオンとの反応生 成物である。除イオンとして塩ポイオンやテトラ クロロ亜鉛酸を避ぶととにより水溶性コジアン樹 肪が得られ、四フッ化ホウ酸、六フッ化燐酸、ト リイソプロピルナフタレンスルホン酸、4.41 ーピフエニルジスルホン酸、ミーニトロオルトー トルエンスルホン酸、ナースルホサリチル酸、2, sージメチルベンゼンスルホン酸、2, 4, 6-トリメチルベンゼンスルホン段、ユーニトロベン ゼンスルホン酸、3一クロロベンゼンスルホン酸、 3ープロモベンゼンスルホン訳。 ユークロローチ ーニトロベンセンスルホン酸、ユーフルオロカブ リルナフタレンスルホン酸、ノーナフトールーよ ースルホン酸、ユーメトキシー4ーヒドロキシー **ょーベンゾイルーベンゼンスルホン酸及びパラト** ルエンスルホン娘などを過ぶことにより有機裕削 可否性となるが、とれらの中で特に好ましいもの は、ユーメトキシーサーヒドロキシーケーペンゾ イルベンゼンスルホン酸である。

これらのジアソ側脂を光重合性組成(A)~(C)に均一に混合する場合の好ましい添加量は酸光重合性組成物の総量を基準にしてノー30重量がである。

一方下塗りとして用いる場合の好ましい途布景 $uo. o/ \sim /8/m^2$ でありより好ましくは $o./\sim 0.58/m^2$ である。

本発明に使用される支持体は、寸度的に安定な 板状物である。かかる寸度的に安定な板状物とし ては、従来印刷版の支持体として使用されたもの が含まれ、それらは本発明に好適に使用すること ができる。かかる支持体としては、紙、プラスン ができる。かかる支持体としては、紙、プラスン ポリスチレン、ポリプロにが、 ボアルミニウム(アルミニウム合金も含む。)、 亜鉛、銅などのような金属の板、例えば二作酸セ ルロース、 ご酢酸セルロース、 プロピオン酸セル ロース、 酪酸セルロース、 酢酸 他 で ス、 硝酸セルロース、 ポリエチレン、 ポリプロピレン、 ポリエチレン、 ポリスチレン、 ポリプロピレン、 ポリカーボネート、ポリビニルアセタールなどのようなプラスゲックのフイルム、上記の如き金属がラミネートもしくは蒸溜された紙もしくはブラスチックフイルムなどが含まれる。これらの支持体のうら、アルミニウム板は寸段的に著しく安定であり、しかも安価であるので特に好ましい。更に、特公昭48-18327号公報に記されているようなポリエチレンテレフタレートフイルム上にアルミニウムシートが結合された仮合体シートも好ましい。

また金属、特にアルミニウムの数面を有する支持体の場合には、砂目立て処理、 建酸ソーダ、 弗化ジルコニウム酸カリウム、 供飲塩等の水溶液への設度処理、 あるいは陽極酸化処理などの表面処理がなされているととが好ましい。 また、 米国特許第2, 1/4, 0 4 6 号明細帯に配載されている如く、 砂目立てしたのちに建酸ナトリウム水溶液に 没饭処理されたアルミニウム板、 愕公昭 4 7 ー 5 / 2 5 号公報に記載されているようにアルミニウム板を 関極酸化処理したのちに、 アルカリ金

特開昭59- 53836(6)

關連酸塩の水溶液に投液処理したものも好適に使用される。上配陽極酸化処理は、例えば、磷酸、 クロム酸、硫酸、砌破等の無機酸、若しくは、 酸、スルフアミン酸等の有機酸またはこれらの塩 の水溶液又は非水溶液の単独又は二種以上を組み 合わせた電解液中でアルミニウム板を附極として 低流を流すととにより実施される。

また、米国将許第3, 658, 662号明細費 に記載されているようなシリケート電池も有効で ある。

更には特公昭46-2748/号公報、特別昭 52-58602号公報、特別昭52-3050 3号公報に開示されているような難解グレインを 施した支持体と、上配陽極酸化処理及び珪酸ソー ダ処理を組合せた装面処理も有用である。

更には、特別的 5 6 - 2 8 8 9 3 号公報に開示されているような、ブラングレイン、短解グレイン、関極酸化処理さらに建酸ソーダ処理を順に行ったものも好適である。

これらの親水化処埋は、支持休の袋面を親水性

等に開示されているが、温度依存性と簡像増感の 改善された組成物は知られていない。

更に本発明で用いられるポリマー(A)は、米国特 許第3,376,138号、第3,556,79 2号、第3,556,793号各明網桝により公 知であるが、開示されているポリマーは、ポリマー そのものが光架橋性レジストとして使われてお り、本発明の光重合性組成物のバインダーとして の使用方法とは明白な相逃がある。

上記ポリマー(A)の合成方法には、大別して次の 2つの方法がある。

(A法):カルボン酸、カルボン酸ハライド、カルボン酸無水物基を側鎖として有する幹ポリマー
に対して、後配一般式[Iーa]で示される化合物を高分子反応させて、R₁ R₃ R₄

中、R₁~R₅は一般式[]]の場合と同發)で 示される不飽和基を一C-O-、一COS-、 ||

- CONH-または-CONR-の各連結基を介

とするために施される以外に、その上に設けられる 感光性組成物との有害な反応を防ぐため、更には、感光層との密剤性の向上等のために施される ものである。

本発明で使用される(A)のポリマーは、ポリマー 自身が不飽和基を含み、且つ不飽和基が一般式

【式中R」~R5は水※、ハロゲノ、カルボキシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、アミノおよびそれぞれ雌族基を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アリールアミノ、アルキルスルホニルから超ばれた迷であり、Zは酸※、硫炭、NHまたはNR(Rはアルキル基)から選ばれる〕で表わされるところに修改がある。

所で、不飽和基を含むバインダーを用いた組成物は公知であり、特公昭49-3404/号公報

して導入する方法。

(B法):前記一般式[I]で示される不飽和基とさらに該不飽和基よりも付加重合反応性に當んだエチレン性不飽和基とを有するモノマーを不飽和カルボン酸と共重合させて、ポリマー(A)を得る方法。

$$\begin{array}{c|cccc}
R_1 & R_4 \\
C & C & C & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|cccc}
R_2 & R_4 \\
\vdots & \vdots & \vdots \\
R_5 & \vdots & \vdots \\
R_5 & \vdots & \vdots \\
\end{array}$$

[式中、 $R_1 \sim R_5$ は一般式[I]の場合と同発 であり、YはOH、-SH、 $-NH_2$ 、-NHR(Rはアルキル据)またはハロゲン原子を示す。]

上記一般式[Iー&]におけるR₁~R₅のアルキル基は、直鎖、分枝または環状であつてもよく、炭素数 1~2のものが好ましく、これらのアルキル基には更に炭素数 1~2のアルコキン港、炭素数 1~3のアルコキシカルボニル構、フェニル基、ヒドロキン基などの罹災基を有していてもよく、R₁~R₅のアリール基としてはフェニル基、フリル基が好ましく、これにはハロゲノ基

特開昭59-53836(ア)

(例えばクロロ、プロモなど)、ヒドロキシ菇、 炭素数1~1のTルキル症、アリール恭(例えば フエニル、メトキシフエニルなど)、炭素数!~ 1個のアルコキシ基、ニトロ基、アミノ基、N, Nージアルキルアミノ基などの必換基を有してい てもよい。R1~R5のアルコキシ恭としては炭 **嘉数!~1のものが好ましく、アリールオキシ基** としてはフェニルオキシ燕が好ましく、これには 炭素数!~1のアルキルもしくはアルコキシ基な どの巡換菇を有していてもよい。Ri~Rsのブ ルキルアミノ基としては、炭素数!~!まのもの が好ましく、アリールアミノ基としてはフエニル アミノ基、ナフチルアミノ舷が好ましい。 R 1~ R。のアルキルスルホニル熱としては炭素数!~ ノゟのものが好ましく、アリールスルホニル基と してはフェニルスルホニル基などが好ましく、と れには炭素数!~!まのアルキル族、炭素数!~ **まのアルコキシ茶、アミノ基などの似換基を有し** ていてもよい。

上記A佐をさらに詳しく示すと、幹ポリマーと

ル酸とメタクリル酸ペンジルの共重合体を例にと つて以下に示す。

批拌棒および似拌羽根、環流冷却器および温度 計を備えつけた 3 0 0 mlの三つロフラスコ中にポ り(メタクリル酸/メタクリル酸ペンジル=17 /13モル比)19.88.反応潜媒として酢酸 エチレングリコールモノメチルエーテルを40.2 9 不飽和基を含有する試察としてアリル臭案化物 6.0g,触媒としてトリメチルベンジルアンモ ニウムヒドロキシドノ 0. 48および重合禁止剤 としてパラメトキシフエノールの。018を加え 混合俗解し、鼠衆祭姻妖下10°Cにて13時間 加熱攪拌を行つた、冷却後メチルエチルケトンを 川名遊離する四級塩を除去する。さらにメタノー ルを加えて希釈し希塩酸中に注いで沈嘏させる。 水洗した袋吸引炉過をし、真空乾燥させると得ら れるポリマーの収益は13.68であつた。アリ ル盐は幹ポリマーのカルポン酸に対して35%専 入された。[7] MEK = 0. / 6/。

無水マレイン酸の共重台体に酸不飽和基を導入

してはアクリル酸又はメタアクリル酸の共取合体 および当該共贏合体を高分子反応により酸ハログ ン化物とした共順合体があげられる。又、マレイ ン酸無水物。イダコン酸無水物等の共頂合体があ げられる。共産合するコモノマーとしては、スチ レンまたはそのアルキル盥換誘導体,アクリル酸 アルキルエステル。アクリル酸アリールエステル。 メタクリル酸アルキルエステル。メタクリル酸ア リールエステル,または脂肪族ビニルエステルが あげられる。好ましくはアクリル胺またはメタア クリル酸とアクリル酸メデル。アクリル酸エチル。 アクリル餃ブチル, アクリル酸ペンジル, メタク リル餃メチル,メタクリル酸エチル,メタクリル 酸ブチル,メタクリル酸ペンジルとの共重合体が あげられる。とれらの共重合体に不飽和粘を導入 するには一股式 [Iーa] で示される不飽和てル コール,アミン,チオール,ハロゲン化物を所定 反応条件下,反応溶媒中に前述の共産合体と混合 溶解し、反応触似および重合熱止剤とを加え加熱 することによつて得られる。具体的にはメタクリ

する合成例は米国特許第2、047、398号明 細書に配収された方法で行なうことができ、これ により無水マレイン酸部が開密した不飽和エステ ル、アミド、チオエステル等が沿入される。なか、 無水マレイン酸共取合体への不飽和基の導入方法 としては、特別附48一82902号公報に配敷 の類似例があげられるが。この方法による不飽和 生はマレイン酸イミドの窒素原子に結合しており、 明白に他述のポリマーとは異なつた化合物であり、 本発明に使用されるポリマー(Nとは区別される。

不飽和カルボン酸に付け加えてさらに他のモノマーが共産合されてもよく、例えばアクリル酸アルキル、メタクリル酸でンシル、メタクリル酸ーユーヒドロキシエチル、アクリロニトリル等があげられる。

以下,メタクリル酸アリルとメタクリル酸との 共重合例を示す。類似の合成法としては米国特許 部2,047,398号明細帯に記載の方法があ げられる。

機神棒および侃神羽根,操流冷却器,流下湖斗および温度計を設隘した31の4つロフラスコに反応結構として1、2ージクロルエタン1・68 1を入れ窓案健換しながら10°Cに加熱した。 流下漏斗にメタクリル酸アリル100・88,メタクリル酸1・68かよび重合開始剤として2、4ージメチルバレロニトリル1・688を0・442の1、2ージクロルエタンに容解して入れておき、2時間かけてこの混合器被をフラスコ中に攪拌しながら流下した。

湖下終了後さらに反応温度フロ °Cでよ時間攪

ール、3-(3・4-ジヒドロキシー5-メトキ シフエニルトーユープロペンーノーオール、メー (3・5ージメトキシーチーヒドロキシフエニル) ーュープロペンー / ーオール、3一(2一ピドロ キシー4ーメチルフエニル)ーュープロペンー! ノオール、 3ー(チーメトキシフエニル)ー 2ー プロペンーノーオール、3一(4一エトキシフエ ニル)ーュープロペンーノーオール、3ー(ユー メトキシフエニルトーユープロペンーノーオール、 3-(3・4-ジメトキシフエニル)-2ープロ ペンーノーオール、3ー(3ーメトキシーザープ ロポキシフエニル)ーユープロペンーノーオール、 3- (2・4・6ートリメトキシフエニル)ー2 ープロペンーノーオール、3ー(3ーメトキシー 4ーベンジルオキシフエニル) - 2 - ブロペンー ノーオール、3--(3--(3' -メトキシフエニ ル) - 4 - ベンジルオキシフエニル) - 2 - プロ ペンーノーオール、メーフエノキシーメーフエニ ルーユープロペンーノーオール、3ー(3・4・ ナートリメトキシフエニル) ーユープロペンー /

押し反応を完結した。加熱終了後重合禁止削としてパラメトキシフェノールの、の48を加え反応 裕被を300元まで機縮し、この機絡液を42のヘキサンに加えて沈豫させ真空乾燥後618(収 密36%)の共重合ポリマーを得た。このとき粘度は30°CMEK裕液で[7]=0.068であつた。

前記一般式[Iーa]で示される代表的な化合物は、アリルアルコール、 2ーメチルアリルアルコール、 3ークロルーユープロペンー/ーオール、 3ークエニルーユープロペンー/ーオール、 3ー(ヒドロキシフエニル)ーユープロペンー/ーオール、 3ー(ユーヒドロキシフエニル)ーユープロペンー/ーオール、 3ー(コ・4ージヒドロキシフエニル)ーユープロペンー/ーオール、 3ー(コ・4・ゴートリヒドロキシフエニル)ーユープロペンー/ーオール、 3ー(コーペンー/ーオール、 3ー(コーメトキシームー

ーォール、3-(4-メチルフエニル)ーュープ ロペンーノーオール、ヨーフエニルーヨー(2・ 4・6ートリメチルフエニル)ーュープロペンー /ーオール、3・3ー{ジー(ユ・4・6ートリ メチルフエニル)〕ーュープロペン・/ーオール、 3-フェニルー ! - (4 - メチルフエニル) - 2 ープロペンーノーオール、3・3ージフエニルー ユープロペンーノーオール、3-(2-クロルフ エニル)ーユープロペンー/ーオール、3-(3 ークロルフエニル)ーュープロペンー!ーオール、 ョー(4ークロルフエニル)ー ユープロペンー / ーオール、メー(2・4-ジクロルフエニル)ー ュープロペンーノーオール、 ョー(ユーブロムフ エニル)ーユープロペンーノーオール、ヨーブロ ムー3ーフエニルー2ープロペンー!ーオール、 3ークロルー3ーフエニルー 2ープロペンー!ー オール、3ー14ーニトロフエニル)ー2ープロ ペンーノーオール、ヨー(ユーニトロフエニル) ーュープロペンーノーオール、ヨー(ヨーニトロ フエニル)ーュープロペンーノーオール、ユーメ

特開昭59~ 53836(9)

チルー3ーフエニルー 2ープロペンーノーオール、 2-メチルー3-(4-クロルフエニル)-2-プロベンーノーオール、ユーメチルー3ー(4ー ニトロフエニル)ーユープロペンーノーオール、 ユーメチルー3ー(4ーアミノフエニル)ーユー プロペンー/ーオール、2ーメチルー3・3ージ フエニルーユープロペンーノーオール、ユーエチ ルーノ・3ージフエニルー2ープロペンー/-オ ール、ユーエトキシメチレンー 3ーフエニルーユ ープロペンーノーオール、ユーフエノキシー3ー フェニルーユープロペンーノーオール、ユーメチ ルー3ー(4ーメトキシフエニル)-2ープロペ ンー/ーオール、ユ・ミージフエニルーユープロ ペンーノーオール、ノ・ュ・ヨートリフエニルー ユープロペンー/ーオール、ユ・3・3ートリフ エニルーユープロペン・/ーオール、ユーエトキ シーオーフエニルーコープロペンーノーオール、 ノ・ヨージフェニルーユープロペンーノーオール、 /--(4-メチルフエニル)ー3ーフエニルー2 ープロペンーノーオール、ノーフエニルー3ー

(4-メチルフエニル) - 2 - プロペン- / - オ ール、ノーフエニルー3-(4-メトキシフエニ ル)ーユープロペンー/ーオール、/-(4ーメ トキシフェニル)ー3ーフエニルー2ープロペン - / - オール、 / ・ 3 - ジ (4 - クロルフエニル) - ユープロペンー / ーオール、 / ー (4 ープロム フェニル) - 3 - フェニルー 2 - ナロペン- / -オール、ノーフエニルー3-(4-ニトロフエニ ル)ーユーブロペンーノーオール、/・3ージ (2-=)ロフエニル)-2-ブロペン-/-オ ール、1ー(4ージメチルアミノフエニル)-3 ーフェニルーユープロペンーノーオール、ノーフ エニルー 3ー (4ー ジメチルアミノフエニル)ー 2ープロペンー/ーオール、/・/ージ(4ージ メチルアミノフエニル) ー 3 ー フエニルー 4 ー ブ ロペンーノーオール、ノ・ノ・ヨートリフエニル - 2 - プロペン- / - オール、/・/・3・3 -テトラフェニルー 4ー ナロペンー / ーオール、/ - (4 - メチルフエニル) - 3 - フエニルー 2 -プロペン- / - オール、/ - (ドデシルスルホニ

ル)ー3ーフェニルーユープロペン-/-オール、 ノーフエニルーマープロペンーノーオール、ノ・ 2-ジフエニル-2-プロペン-/-オール、/ ーフエニルー2ーメチルー2ープロペンー/ーオ ール、ノーシクロヘキシルーユーブロペンーノー オール、ノーフエノキシーユーブロペンーノーオ – ル、ューベンジルーュープロペンー!ーオール、 ノ・ノージ(4-クロルフエニル)- 2 - ブロペ ンーノーオール、ノーカルボキシーユープロペン ーノーオール、ノーカルボキシアミドーユーナロ ペンーノーオール、ノーシアノーユーブロベンー ノーオール、ノースルホー2ーブロベンーノーオ ール、ユーエトキシーユープロペンーノーオール、 ューアミノーューナロペンーノーオール、ヨー (3 - アミノー 4 - メトキシフエニルスルホニル) - 2 - ナロペン- 1 - オール、3 - (4 - メチル フェニルスルホニル)- 2- ナロペン- / - オー ル、3-フエニルスルホニルー2-プロペン-丿 ーォール、3ーペンジルスルホニルー2ープロペ ンーノーオール、3ーアニリノスルホニルー2ー

プロペンーノーオール、3~(4ーメトキシアニ リノスルホニル) - 2 - ブロペン- / - オール、 3ーアニリノー ユープロペンーノーオール、3.~ ナフチルアミノーユープロペンー/ーオール、3 ーフエノキシーュープロペンー!ーオール、3ー (ユーメチルフエニル) - ユーブロペン- / - オ ール、3-(3-メチルフエノキシ)-2-ブロ ペンー!ーオール、3-(2・4-ジメチルフェ ニル) ーュープロペンー / ーオール、 / ーメチル ー 3 ー カルボキシー 2 ー プロペンー 1 ーオール、 3ーカルボキシー 2ープロペンーノーオール、3 _ ブロムー 3 — カルボキシー 2 — プロペンー / — オール、ノーカルボキシー3ークロルー3ーメチ ルーユープロペンーノーオール、ノーカルボキシ _ 3 _ メチルー 2 - プロペンー / - オール、 / -(2 - カルベトキシイソプロピル) - 3 - メチル _ 2 _ ヺロペンー / ー オール、 / ー (/ ー ガルべ. トキシブロビル)ーユーブロペンーノーオール、 /-(/-カルベトキシエチル)-3-メチルー ユープロペンーノーオール、ノーカルベトキシー

特開昭59- 53836 (10)

3-クロルー3-メチルー2-プロペン-/-オ ール、1ーカルベトキシメチレンー3ーメチルー ュープロペンーノーオール、ノーアミドー2・3 ージメチルーユープロペンーノーオール、ノーシ アノー 3 ーメチルー 2 ー ブロペンー / ーオール、 3-スルホーユープロペンーノーオール、3-ブ トキシー 2 - プロペンー / - オール、 / - シクロ ヘキシルー3ー(1-ヒドロキシシクロヘキシル) - 2 - ブロペンーノーオール、3 - シクロペンチ ルー 2 - プロペンー / - オール、3 - フリルー2 ープロペンーノーオール、3ークロルーユーブロ ペン・ノーオール、ヨーブロムーユーブロペンー ノーオール、 ユーメチルー 3 ー クロルーユーブロ ペンー/ーオール、2ーメチルー3ーブロムー2 ープロペンーノーオール、ノーカルボイソブトキ シー3ークロルー3ーメチルー2ープロペンー/ ーオール、 2 ークロルー 3 ーフエニルー 2 ープロ ペンーノーオール(ユークロルシンナミルアルコ ール)、ユーブロムーヨーフエニルーユープロペ ンー / ーオール (ユー ブロムシンナミルアルコー

ル)、ユーブロムーヨー(4-ニトロフエニル) ー 2 ー ブロペンー / ー オール、 2 ーフルオロー 3 ーフエニルー 4 ー ブロペンー / ー オール(4 ーフ ルオロシンナミルアルコール)、 2ーフルオロー 3-(4-メトキシフエニル)-2-ブロペンー /ーオール、2ーニトロー3ークロルー3ーフエ ニルーューブロペンーノーオール、ユーニトロー 3-フェニルー2-プロペン-/-オール(ユー ニトロシンナミルアルコール)、 ユーシアノー3 ーフエニルーユープロペンーノーオール(ユーシ アノシンナミルアルコ--ル)、 2 -- クロルー 2 --プロペシー / ーオール (ユークロルアリルアルコ ール)、ユーブロムーユープロペンー/ーオール (2~ブロムアリルアルコール) 、 2~カルボキ シーユープロペンーノーオール(ユーカルボキシ アリルアルコール)、2ーカルベトキシー2ーナ ロペン-/-オール(ユーカルベトキシアリルア ルコール)、ユースルホ酸ーユーブロペンー/一 オール (2 - ヌルホン酸アリルアルコール)、 2 ーニトローユープロペン・1ーオール(ユーニト

ロアリルアルコール)、2ーブロムー3・3ージフルオロー2ーブロペンー/ーオール、2ークロルー3・3ージフルオロー2ーブロペンー/ーオール、2ーフルオロー3ークロルー2ーブロペンー/ーオール、2・3ージブロムー3ーカルボキシー2ープロペンー/ーオール、2・3ージブロムー2ープロペンー/ーオール、2・3ージブロムー2ープロペンー/ーオール、2・1ージブロムー2ープロペンー/ーオール、2ークロルー3ーメチルー2ープロペンー/ーオールが洗げられる。また上配具体例において、/ 位のアルコールをチオアルコールやアミン、ハロゲンで假き換えた化合物も勿論使用できる。

ポリマー(A)中の不飽和熱含有量及びカルボン酸含有段の好ましい範囲は、それぞれ、10~90モルガ、よ~60モルガ、より好ましい範囲は、20~70モルガ、10~40モルガである。

一方、本発明の光斑合性組成物における成分 (B)の不飽和モノマーは、少なくとも1つの付 加重合性不飽和装を有する化合物が有用であるが、 特に設ましいものは、エチレングリコールシ(メ タ)アクリレート、ポリエチレングリコールジ (メタ)アクリレート、トリメチロールエタント リ(メタ)アクリレート、トリメチロールプロパ ントリ(メタ)アクリレート、ネオペンチルグリ コールジ(メタ)アクリレート、ペンタエリスリトール及びジペンタエリスリトールのトリート、テトラーもしくはヘキサ(メタ)アクリレート、下 ポキシジ(メタ)クリレート、特公昭・コークリ レート、特公昭・8ー・1708号公報に開示されているようなアクリルウレタンのオリゴマー等である。

これらのモノマーまたはオリゴマーとポリマー (A)組成比は頂角で!: タ~?: 3の範囲が好ましく、更に好ましい範囲は!: 3~!: ! である。

成分(C)の光球合開示剤は、米国特許第2,367,660号明細帯に開示されているビンナールポリケタルドニル化合物、米国特許第2,367,670号明細

特開昭59-53836 (11)

専に開示されているαーカルボニル化合物、米国 符許錦2、448、828号明細母に開示されて いるアシロインエーテル、米国特許算は、111、 5/2号明綱衛に開示されているαー炭化水器で 値換された芳香族アシロイン化合物、米国特許第 3,046,127号及び第2,951,758 号明細術に開示されている多核キノン化合物、米 国特許第3、549、367号明綱郡に開示され ているトリアリルイミダゾールダイマー/p-T ミノフエニルケトンの組合せ、米国特許第3,8 70、524号明御書に開示されているペンゾチ アソール系化合物、米国特許第4,239,85 0 号明細書に開示されているペンゾチアソール系 化合物/トリハロメチルーェートリアジン系化合 物及び米国特許第3、クタノ、259号明細帯に 開示されているアクリジン及びフェナジン化合物、 米国特許萬半、1/2、970号明細樹に開示さ れているオキサジアソール化合物等が含まれ、そ の使用機は光重合性組成物の結重担を携準にして、 約0. よ頂髯多~約1よ頂角あ、より好ましくは

支持体上に設けられた光朮合性組成物の扇の上には、空気中の酸素の影響による朮合装示作用を防止するため、例えばポリビニルブルコール、酸性セルロース類などのような酸緊遮断性に優れたポリマーよりなる保護層を設けることが好ましい。このような保護層の強布方法については、例えば米国時許算3.458,31/号、特公昭55-49729号に詳しく記載されている。

本発明の感光性平版印刷版を用いて平版印刷版を作成するには、先づ終光性平版印刷版をメタルハライドランプ、高圧水銀灯などのような紫外線になんだ光源を用いて画像器光し、現像液で処理して感光層の未露光部を除去し、最後にガム液を強布することにより平版印刷版とされる。上配現像液として好ましいものは、ベンジルアルコール、ユーフェノキシェタノールのような有機溶媒を少量含むアルカリ水溶液であり、例えば米国特許第3,475.171号 および同3,415.480号に記載されているものを挙げることができる。更に、特開昭メクー

以上の他に更に熱

が好ましく、例をばハイドロキノン、 pー メトキ シフェノール、 ジー t ー ブチルー p ー クレゾール、 ピロガロール、 t ー ブチルカテコール、 ベンゾキ ノン、 4 , 4 ' ー チオピス (3 ー メチルー 6 ー t ー ブチルフェノール)、 2 , 2 ' ー メチレンビス (4 ー メチルー 6 ー t ー ブチルフエノール)、 2 ー メルカプトベンゾイミダゾール等が有用であり、

また場合によつては感光層の瘀色を目的として染

料もしくは顔料や焼出剤としてpH指示薬等を添

2~10度量の範囲である。

加するとともできる。

上述の如き光面合性組成物は、例えば、2-メトキシエタノール、2-メトキシエチルアセテート、シクロヘキサン、メチルエチルケトン、エチレンジクロライドなどの適当な溶剤の単独またはこれらを適当に組合せた混合循媒に溶解して支持体上に股けられ、その被覆量は乾燥後の重量で約0./9/m²の範囲が適当で

あり、より好ましくは0.5~58/m2 である。

26601号、修公昭56-39464号、同56-42860号の各公報に配載されている現像 液も本発明の成光性印刷版の現像液として優れている。

以下、奥施例に悲づいて更に詳細に説明する。 なおまは頂損多を示すものとする。

· 実施例 L

特別昭よるー28893号公報に開示された方法により基板を得た。即ち、厚さの・30のアルミニウム板をナイロンブランと400メツシュのパミストンの水懸濁液を用いその表面を砂目立てした後、よく水で洗浄した。108水酸化ナトリウムに70°Cで60秒間浸渍してエンチングした後、流水で水洗後205HNO3で中和洗浄、水洗した。とれをVAニノ2・7Vの条件下で正弦波の交流波形慌流を用いて15硝酸水溶液中で160クーロン/dm²の低気量で電解相面化処理を行つた。その表面粗さを測定したところののH2SO4水溶液中に及波しょよ。Cで2分間のH2SO4水溶液中に及波しょよ。Cで2分間

特開昭59-53836 (12)

オイルブルー # 603

メチルアルコール

(オリエント化学工薬(4)製) 108

エチレングリコールモノメチル

20008 エーテル 7008

13008 メチルエチルケトン

尚、ポリ(アリルメタクリレート/メタクリル 酸)は次の方法で合成した。攪拌権および攪拌羽 根、還流冷却器、滴下獅斗および温度計を設置し たまんの4つロフラスコに反応裕媒として1.2 - ジクロルエタン1.680を入れ錦霧假換しな がち10°Cに加熱した。商下漏斗にメタクリル 酸プリル100、88、メダクリル酸7、68お よび重合開始剤として2、2′ーアゾビス(2、 4-シメチルパレロニトリル)1.689を0. 4 4 んの 1 , ユージクロルエタンに溶解して入れ ておき、 4 時間でとの混合溶液をフラスコ中に挽 拌しながら獅下した。

摘下終了後さらに反応温度70°Cでよ時間撤 搾し反応を完結した。加熱終了後パラメトキシフ

エノールの. 048を加え、反応裕液をよりの配 まで遊标し、との遊稲液を4んのヘキサンに加え て沈殿させ、真空乾燥後618(収率56%)の 共重合ポリマーを得た。このとき粘度は30°C

デスマツトした後、108H2SO4水浴液中、 冤硫密度 2 A / dm² において厚さが 2. 78/

m² になるように2分間陽極酸化処理した。その

後10°Cのケイ酸ソーダユ。 よる水溶液に1分

2008

3009

709

間殺潰後水洗乾燥した。

アクリレート

成光液(1)

次に成光液(1)を闘劇した。

ペンタエリスリトールテトラ

ポリ(アリルメタクリレート/

85/150 = #1 =-

ユートリクロロメチルーケー

メタクリル酸)共取合モル比

(p-n-ブトキシスチリル)

4 ー ジアゾジフエニルアミンと

ホルムアルデヒドの称合物の 2-メトキシーチーヒドロキ

シーォーペンゾイルベンゼン

スルホン隙均

-1.3.4-オキサジアゾール 248

感光液(1)を严過後、先の悲板の上に回転強布材 を用いて乾燥後の頂量にして2. より/m² とな るように強布した。乾燥は100°Cで2分間行 つた。

MEK浴液で [7]=0.068であつた。

次にポリビニルアルコール(粘度は4多水裕液 (20°C)、ヘプラー法でs. 3±0.5cp8、 ケン化质 8 6 . 5~89 . 0 mol 5、 取合度 10 00以下)の3多水溶液を上配成光層の設而に乾 躁後の重韻にして1.0 $9/m^2$ となるように逾 布した。これにより沿られた感光性平版印刷版を サンブルAとした。

比較例として感光液(1)からジアゾ樹脂ギージア ゾジフエニルアミンとホルムアルデヒド縮合物の 2-メトキシー4-ヒドロキシーよーペンゾイル ベンセンスルホン酸塩を除いた組成の感光液(2)も調 製し、同様に豫布乾燥し、更に、ポリビニルアル コールの層を同様に設け、これをサンプルBとし

とれらのサンブルの温度依存性を比較するため に、サンブルの上に富士写真フイルム伽製の富士 PSステップガイド(△D=0.1まで不連続に 透過滯底が変化するグレースケール)とUGRA - G R E T A G ブレートコントロールウエツジ (PCW)とを載せて、米国バーキープリンター (光源 アスコーアダルツクス 2 kW) で観光し た。とのとき、ブリンターの焼枠の温度を10°C· およびょの°Cに関節して鋸光しすぐに次に示す 現像被により秒川侵潰後、脱脂綿で表面を軽くと すり未露光部を除去した。

現像液

亚硫酸ナトリウム 5 8

ベンジルアルコール 309

炭酸ナトリウム 5 8

イソブロピルナフタレン

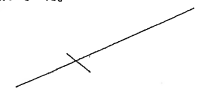
スルホン酸ナトリウム 129 **約水**

A CONTRACTOR

10008

現像後の版上のステップガイドの殷数を調べたところ、10°Cとs0°Cにおける殷数の彭(つまり感度)は第1股に示した様にサンプルAではほとんどみられなかつた。

更にこれらの印刷版をハイデルベルグ社製印刷機KORを用い市販インキで上質紙に印刷したところ装一!に示した様にサンブルAでは!0°Cとより°Cで印刷物の調子に変化がみられなかつたのに対し、サンブルBでは!0°Cに比較してより°Cの方が全体に太つた調子になつていた。これをUGRA—GRETAGブレートコントロールウエツジで比較するとそのステップナンバー6(網点面積4よ多)で、10°Cに対し、よ0°Cの方が2多太つていた。



第2表: 潜像增感

サンプル			
A	o	0 %	
В	/ 段	0.5~1%	

突施例 2

感光液!においてポリ(アリルメタクリレート /メタクリル酸)のかわりに次のポリマー c、 d、 e、を用い、それぞれ実施例!と同様の方法で感 光性平版印刷版サンブルをじ、D、Eを得た。

c ポリ(シンナミルメタクリレート/メタクリル報)

(共取合モル比89.5/10.5)

d ポリ(クロトニルメタクリレート/メタクリル酸)

(共殖合モル比83.3/16.7)

e ポリ(メタリルメタクリレート/メタクリル酸)

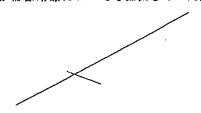
(共爪合モル比83.5/16.5)

これらのサンプルを実施例!の方法に従い温度

第1 农:温度依存性

サンナル	既光福ルノ 0 °Cと 5 0 °Cのステップ ガイドの段数の差		
A	/ 段	7.8以下	
В	<i>3</i> 段	2 %	

次に潜像増感を比較するために、プリンターの 癌枠の温度を15°Cに保つて露光し、直後に現 像した場合と、1時間後に現像したときのステン プガイドの段数差とPCWの網点面積の変動を調 べた。結果を第2数に示したが、ジアン樹脂を含 む組成Aの方が潜像増感においても低減していた。



と面破塩酸を評価したところ次の無3数に示した襟衣良好な結果

松	
3	
IJ	
Ų	
4 7	
د	
<u>[i</u>	
1	
ы	
ķž	
评	
35	
te.	
U	0
IJ	た。
į.	嘌
a l	ήų

(温塩/~0)	語点回路の赤路	0.5%	0.58	я *
施家福原	ステップガイドの禁	96.5	0. sa	 ₩
[医佐存性(/0°C~50°C)	網点回殺の変動	1.28	R 4 · /	1.28
国医依存性(/	ステッナガイドの善	/~2展	ۯ ~ /	€1X
サンドル		ပ	А	ы

きる

 \mathcal{R}

47

0

& .

0

实施例 3.

.

次の組成の下塗り液を準備し、奥施例/の悲板 の表面に乾燥後の塗布盤が約0.29/m²とな るようにニップローラーで流布した。

下焓被

4 - ジアソジフェニルアミンと

ホルムアルデヒド縮合物の

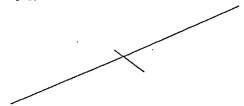
テトラクロロ亜鉛酸塩

純水

10008

との下途り層の上に奥施例/の感光液(1)および (2)を同様の方法で塗散し、ポリビニルアルコール の屑を設けてそれぞれサンプルF、Gとした。

これらのサンナルの温度依存性と潜像増展を第 4 表に示したがいずれも、下途り周のないサンプ ルBより低れていた。



題度依存性(/0°C~50 ステップガイドの差 既 7 ტ 鰥

端点回復の後階

ステンブガイトの部

約点面領の変動

1 多以下

(図出 / ~0)

超级增弱

ပ္စ

4